PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-160833

(43)Date of publication of application: 20.06.1990

(51)Int.CI.

CO8G 75/02

(21)Application number: 63-315553

(71)Applicant: TORAY PHILIPS PETOROORIAMU

KK

(22)Date of filing:

14.12.1988

(72)Inventor: ASAKURA TOSHIYUKI

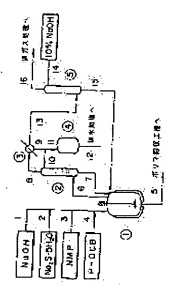
NARUSE YOJI

(54) PRODUCTION OF POLYARYLENE SULFIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain inexpensively a polyarylene sulfide of stable property values by recovering H2S gas escaping in the step of dehydrating an alkali metal sulfide and/or hydrosulfide and recycling the recovered H2S gas to the step of dehydration and/or polymerization.

CONSTITUTION: An aqueous sodium hydroxide solution, sodium sulfide and N-methylpyrrodone(NMP) are fed to a dehydration/polymerization tank 1 and heated to remove water contained in the starting material by azeotropic distillation and the formed vapor is rectified in a dehydration rectifier 2 and condensed in a condenser 3, while the waste gas containing hydrogen sulfide gas from the condenser is sent to an absorption tower 5 to be absorbed by an aqueous sodium hydroxide. p-Dichlorobenzene is fed to the reaction tank and polycondensed to produce a polyarylene sulfide. The recovered hydrogen sulfide gas is recycled to the next step of dehydration and/or polymerization.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

®日本国特許庁(JP)

@特許出願公開

平2-160833 ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

௵Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)6月20日

C 08 G 75/02

NTX

8830-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

60発明の名称

個代 理 人

ポリアリーレンスルフイドの製造方法

顧 昭63-315553 ②特

頭 昭63(1988)12月14日 忽出

明 個発 者

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フイリツブスペトロ

ーリアム株式会社内

@発 明 者 成 瀬

愛知県東海市新宝町31番地9 東レ・フイリツプスペトロ

ーリアム株式会社内

東レ・フイリップスペ の出 顔

東京都千代田区麴町 4丁目 5番21号

トローリアム株式会社 弁理士 浅 村

外2名

98

1. 発明の名称

ポリアリーレンスルフィドの製造方法

2. 特許請求の範囲

ポリアリーレンスルフイドの製造に当り、アル カリ金属スルフィドおよび/または、水鎮化アル カリ金銭の脱水工程中に飛散する碘化水素ガスを、 アルカリ金属水器化物の水溶液により吸収し、脱 水工程および/または、重合工程にリサイクルし て再使用することを特徴とするポリアリーレンス ルフィドの製造方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、ポリアリーレンスルフィド製造工程 での副生硫化水素ガスを、回収すると同時に、製 品ポリマの分子品等の特性値を安定させるポリア リーレンスルフィドの製造方法に関するものであ ٥.

【従来の技術』

ポリアリーレンスルフィドは、ハロゲン化芳香

族(一般的にはジハロゲン化物であるが、一部 1 または3以上のハロゲン化物を添加することもあ る)とアルカリ金属スルフィド等を、極性溶媒お よび少量の水の存在下、200~300℃の高温 髙圧条件下で、重縮合反応を行なうことにより型 遊される。

この重縮合反応の前段階として、アルカリ金属 スルフィドおよび/または水硫化アルカリ金銭の、 水溶液および/または結晶水を含む固体から水分 を除去する酸水工程が必要である。

この脱水工程は、一般的には、n-メチルピロ リドン等の極性溶媒の存在下で操作され、その溶 媒とのコンプレツクスを生成する。

従来技術のプロセスの一例を第2図に示す。

この例は、S袋として硫化ソーダ(Na,S) を、ハロゲン化芳香族としてパラジクロルペンせ ン(P-DCB)を使用して、ポリフェニレンサ ルファイド(PPS)を製造する過程の脱水/食 合工程を示したものであり、脱水~遠合工程での 極性溶媒としてn~メチルピロリドン(NMP)

(2)

を使用したものである。

①は関水/鹿合反応槽、②は関水精器塔、③は コンデンサ、④は溜出水受槽である。

苛性ソーダは1から、硫化ソーダ5水塩は2から、NMPは3から、それぞれ厳密にパツチ的に計量されて反応槽に供給された後、提择下で加熱されて水/NMPベーバ6を発生する。水主成分の脱水精潤塔路頂ベーバ8はコンデンサで凝縮され、配給被9は湿溜被10と間出被11に分配され、NMP分の多い脱水精湿塔缶出液7は、脱水反応に湿湿される。排ガス13は、排ガス処理工程に送られる。

脱水工程はパツチ的に操作され、脱水精面塔内温度等から、水分が実質的に無くなつたことを確認した後、コンプレツクスは重合反応に使用される。

【本発明が解決しようとする問題点】

上記股水工程に於いては、股水処理中に一部硫化水素が飛散しロスする。この飛散現象は次の点で問題となる。

ツチの酸水工程および/または、重合工程にリサイクルして再使用することにより、上記の問題点全てを解決すると同時に、安価なポリアリーレンスルフィドの製造方法を提供するものである。

本発明の一例を第1図を用いて説明する。

硫化水素吸収塔の型式は、アルカリ金属水酸化物の水溶液に対する硬化水素の吸収速度が違いため、循環ポンプ付き充填塔型等一般的なもので良く、被弧り込み/パブリング型のものでも十分で

1) 有効S分のロス

- 2) 硫化水素ガスの発生による環境問題
- 3) 複様する重合工程に於ける有効S分/ハロゲン化芳香族モル比、アルカリ金属過剰率等の変動要因となり、従つて製品ポリマの分子量等各種特性的の変動要因となること

一般的に、ポリアリーレンスルフィド製造工程での原料のモル比の精度は、0...2%以下の製差とする必要のある厳しいものである。

特に、生産速度の変更、原料等にS額原料のロット切替、品種切替等により脱水工程の初期組成、加熱速度等の条件変更があつた後は、硫化水素調生量が変化し、従つてより一層目標条件との設定が大きくなることが、安定機楽上の関語であつた。

また、排ガス中の硫化水系は有害な物質であり、 アルカリ水溶液等で吸収した後、活性汚紀処理等 で無害化する必要がある。

[問題点を解決するための手段およびその作用] 本発明では、脱水工程での耐生硫化水素を、ア ルカリ金属水酸化物の水溶液により吸収し、次パ

ある。

〔実施例〕

以下に従来技術のプロセスと本発明の改良点を 具体的に説明するために、前者を比較例1及び2、 後者を実施例1及び2として例示する。

比較開 1

 (3)

脱水反応仕込み硫化ソーダの1.8モル%が、硫 化水素として飛放していることが分つた。

反応権に、nーメチルピロリドン128.87 個(1.3 個モル)を追加供給した後、更にパラックロルペンゼン147.01 個(1 個モル)を供給して昇温し、260℃で5時間の反応をした使、底部抜き出しラインを介して常圧下に吐出した。

得られた租ポリマのサンプルを、多量の水で洗浄し乾燥した後に、ER(エクストルージョンレート:温度315.6℃、荷重345g、オリフィス0.0825时径・1.25吋長)を測定したところ30g/10分であつた。

比较例 2

比較例1と同様の設備、手順、仕込み量でテストを行なうに感し、脱水加熱速度を遅くして、 6時間で脱水を完結した。

この場合、硫化水素吸収液を分析したところ初期に仕込んだ苛性ソーダの76モル%が硫化ソーダとなつており、原水槽仕込み硫化ソーダの

ソーダの1、84モル%が、硫化水素として飛散 していることが分つた。

反応槽に、n-メチルピロリドン128.87 な(1.3 なモル)を追加供給した後、更に、パラジクロルベンゼン147.01 な(1 なモル)を供給した後昇温し、以下の重合工程の手順、条件は比較例1と同様とした。

得られたポリマのERを測定したところ、29 g/10分であつた。

実施例2

破化ソーダ回収液を、実施例1での回収液の全 量を使用し、その他の脱水/重合条件は実施例1 と同様として繰り返しテストを実施した。

硫化ソーダ回収液での苛性ソーダ転化率は、66%、ポリマのERは、29g/10分であつた。 実施例3

比較例2に続き、硫化ソーダ回収液を、比較例2での回収液の全量を使用、脱水溶液は比較実施例2と両様とし、その他の脱水/透合条件は実施例2と同様としてテストを実施した。硫化ソーダ

2. 1 モル%が硫化水素として飛散していることが分つた。

続いて、比較例1と同様の手順、仕込み量で重合テストを行なった。この場合のポリマのERは、389/10分であった。

実施例1

比較例1 に続いて、比較例1 で回収された硫化 ソーダ/苛性ソーダ水溶液を使用して、次のテストを実施した。

破化ソーダ 5 水塩、 1 6 5 . 1 2 ㎏ (0 . 9 8 2 ㎏ モル)、比較例 1 での回収硫化ソーダ/苛性ソーダ水溶液の全量(N a O H O . 0 1 9 ㎏ モル、N a 2 S O . 0 1 8 ㎏ モル)と、 n ーメチルピロリドン、 1 9 8 . 2 6 ㎏ (2 ㎏ モル)を、第 1 図に示すプロセスに於ける慢伴機付き反応槽に供給した。以下の脱水工程の手順、条件は、比較実施例 1 と同様とした。

股水処理が終了後の硫化水素吸収液を分析した ところ、初期に仕込んだ苛性ソーダの 6 7 モル% が硫化ソーダとなつており、銀水気応仕込み硫化

回収波での苛性ソーダ転化率は、77%、ポリマのERは、30g/10分であつた。

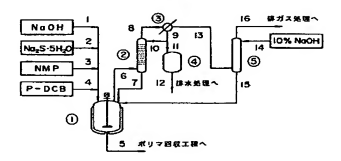
4. 図面の簡単な説明

第 1 図は、本発明による改良プロセスの一例として第 2 図に示した従来技術のプロセスに、本発明の硫化水素回収リサイクル工程を付加したフローチャートを示したものである。

第2図は、従来技術によるプロセスの一例として、硫化ソーダ(Na2S)とパラジクロルベンセン(DCB)とをローメチルピロリドン(NMP)溶媒下で反応させポリフエニレンサルフアイド(PPS)を製造するフローチャートを示したものである。

代理人 浅 村 临

第 1 図 (本発明のプロセス)



第 2 図 (従来のプロセス)

